

52024-000 10/809,804 KANNO etal March 26,2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

McDermott Will & Emery LCP

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年 3月27日

出願番号 Application Number:

特願2003-089415

[ST. 10/C]:

[| P 2 0 0 3 - 0 8 9 4 1 5]

出願人 pplicant(s):

三洋電機株式会社

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office **今井康夫**

5月26日

2004年

【書類名】 特許願

【整理番号】 NPA1030031

【提出日】 平成15年 3月27日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 H05B 33/00

G09G 3/30

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会

社内

【氏名】 神野 浩

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会

社内

【氏名】 松末 哲征

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会

社内

【氏名】 齊藤 香織

【特許出願人】

【識別番号】 000001889

【氏名又は名称】 三洋電機株式会社

【代理人】

【識別番号】 100098305

【弁理士】

【氏名又は名称】 福島 祥人

【電話番号】 06-6330-5625

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 032920

【納付金額】 21,000円

ページ: 2/E

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0006012

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 有機発光素子

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ホール注入層と電子注入層との間に発光層を備えた有機エレクトロルミネッセンス素子であって、

前記発光層は、異なる2種以上の発光材料を含み、前記異なる2種以上の発光 材料のうち少なくとも1種は燐光発光材料であることを特徴とする有機エレクト ロルミネッセンス素子。

【請求項2】 前記発光層は、短波長発光層と長波長発光層とを含み、前記短波長発光層が発する光のピーク波長のうち少なくとも1つは430nm~520nmの範囲にあり、前記長波長発光層が発する光のピーク波長のうち少なくとも1つは520nm~630nmの範囲にあることを特徴とする請求項1記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項3】 前記長波長発光層は、第1のホスト材料と第1の燐光発光材料と含み、

前記第1の燐光発光材料は、下記式(1)で表される分子構造を有し、式(1)中のAは置換基であり、R1およびR2はそれぞれ同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子または置換基であり、Lは置換基であり、Mは重金属であり、mは1、2または3であり、2m+2n=6または2m+n=6であることを特徴とする請求項2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【化1】

$$\begin{bmatrix} A & & \\$$

【請求項4】 前記R1は水素原子であり、前記R2は下記式(2)で表される分子構造を有し、式(2)中のR3は水素原子、ハロゲン原子または置換基

であることを特徴とする請求項3記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【化2】

【請求項5】 前記Aは下記式(3)で表される分子構造を有し、式(3)中のR4は水素原子、ハロゲン原子または置換基であることを特徴とする請求項3または4記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【化3】

【請求項6】 前記第1の燐光発光材料は、下記式(4)の分子構造を有するトリス(2-フェニルキノリン)イリジウム骨格を有し、

式(4)中のR5およびR6は同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子または置換基であることを特徴とする請求項3~5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【化4】

$$\begin{bmatrix} R6 & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

【請求項7】 陽極と陰極とをさらに備え、

前記陽極と前記陰極との間に前記長波長発光層および前記短波長発光層が順に 形成され、

前記長波長発光層は、ホール輸送能力を有する第1の補助ドーパントをさらに 含むことを特徴とする請求項3~6のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッ センス素子。

【請求項8】 前記第1の燐光発光材料および前記第1の補助ドーパントの合計の体積率は、前記長波長発光層に対して3~40%であることを特徴とする請求項7記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項9】 前記第1のホスト材料の最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH5、前記第1の燐光発光材料の最高被占有分子軌道のレベルH4および前記第1の補助ドーパントの最高被占有分子軌道のレベルH6は、

 $H 4 < H 6 < H 5 \cdots (5)$

 $| H6 - H4 | < 0.4 eV \cdots (6)$

 $|H5-H6| < 0.4 eV \cdots (7)$

上式(5)~(7)で表される関係を満足することを特徴とする請求項7または8記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

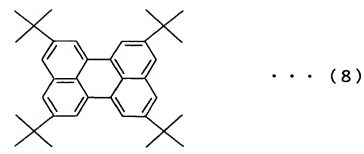
【請求項10】 前記第1の補助ドーパントは、アミン系材料、アントラセン誘導体またはイリジウム錯体からなることを特徴とする請求項7~9のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項11】 前記長波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度と前記短波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度との比が100対20~100であることを特徴とする請求項3~10のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項12】 前記短波長層は、第2のホスト材料と第2の燐光発光材料とを含み、

前記第2の燐光発光材料は、下記式(8)で表される分子構造を有し、式(8)中のB1は置換基であることを特徴とする請求項2~6のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【化5】



【請求項13】 陽極と陰極とをさらに備え、

前記陽極と前記陰極との間に前記短波長発光層および前記長波長発光層が順に 形成され、

前記短波長発光層は、ホール輸送能力を有する第2の補助ドーパントをさらに 含むことを特徴とする請求項12記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項14】 前記第2の燐光発光材料と前記第2の補助ドーパントとの合計の体積率は、前記短波長発光層に対して3~40%であることを特徴とする請求項13記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項15】 前記第2のホスト材料の最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH3、前記第2の燐光発光材料の最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH1および前記第2の補助ドーパントの最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH2は、

 $H 2 < H 1 < H 3 \cdots (9)$

上式(9)で表される関係を満足することを特徴とする請求項13または14 記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項16】 前記第2の補助ドーパントは、アミン系材料、アントラセン誘導体またはイリジウム錯体からなることを特徴とする請求項13~15のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項17】 前記短波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度と前記長波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度との比が100対20~100であることを特徴とする請求項12~16のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【発明の詳細な説明】

$[0\ 0\ 0\ 1]$

【発明の属する技術分野】

本発明は、有機エレクトロルミネッセンス素子(以下、有機EL素子と呼ぶ) に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、情報技術(IT)の興隆に伴い、厚さ数mm程度の薄型でフルカラー表示が可能な薄型表示素子への要望が高まっている。このような薄型表示素子として、有機EL素子の開発が進められている。

[0003]

フルカラー表示を実現するための方法としては、赤色発光素子、緑色発光素子 および青色発光素子を用いる方法(例えば、特許文献 1 参照)と、白色発光素子 と、光の 3 原色の単色光を透過させるカラーフィルタとを組み合わせて用いる方 法とが挙げられる。この白色発光素子は青色発光材料とオレンジ色発光材料とを 含み、青色発光材料が発する青色光とオレンジ色発光材料が発するオレンジ光と を同時に発光させて白色を実現していた。

[0004]

【特許文献1】

特開2001-93667号公報

【非特許文献1】

J.kido, M.Kumura, K.Nagai, Science, 267, 1332, 1995

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、青色発光材料およびオレンジ色発光材料を用いて白色発光を実現する場合、それぞれの発光が高効率でなければ白色としての高効率化は実現できない。従来の白色発光素子では10cd/Aの発光効率が限界であった(例えば、非特許文献1参照)。

[0006]

また、白色発光素子とカラーフィルタとを組み合わせてフルカラー表示を行う

場合、カラーフィルタによる発光効率損失により白色光の一部が吸収されてしまい、高輝度な光を得られない。それにより、白色発光素子とカラーフィルタとを組み合せてフルカラー表示を行う場合には、赤色発光素子、緑色発光素子および青色発光素子を用いてフルカラー表示を行う場合に比べて消費電力が大きくなるとともに輝度が低くなる。

[0007]

本発明の目的は、高効率な白色光の取り出しが可能な有機EL素子を提供する ことである。

[0008]

【課題を解決するための手段および発明の効果】

本発明に係る有機エレクトロルミネッセンス素子は、ホール注入層と電子注入層との間に発光層を備えた有機エレクトロルミネッセンス素子であって、発光層は、異なる2種以上の発光材料を含み、異なる2種以上の発光材料のうち少なくとも1種は燐光発光材料であるものである。

[0009]

本発明に係る有機エレクトロルミネッセンス素子においては、ホール注入層から発光層にホールが供給され、電子注入層から発光層に電子が供給される。それにより、発光層に含まれる異なる2種以上の発光材料が発光する。この場合、それらの光の1種以上は燐光である。したがって、発光層は光強度の高い光を発しする。その結果、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0010]

発光層は、短波長発光層と長波長発光層とを含み、短波長発光層が発する光のピーク波長のうち少なくとも1つは430nm~520nmの範囲にあり、長波長発光層が発する光のピーク波長のうち少なくとも1つは520nm~630nmの範囲にあってもよい。

[0011]

この場合、短波長発光層は主として青色光を発し、長波長発光層は主としてオレンジ光を発する。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0012]

長波長発光層は、第1のホスト材料と第1の燐光発光材料とを含み、第1の燐光発光材料は、下記式(1)で表される分子構造を有し、式(1)中のAは置換基であり、R1およびR2はそれぞれ同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子または置換基であり、Lは置換基であり、Mは重金属であり、mは1、2または3であり、2m+2n=6または2m+n=6であってもよい。

[0013]

この場合、長波長発光層は光強度の高いオレンジ光を発する。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0014]

【化6】

$$\begin{bmatrix} A & & \\$$

[0015]

R1は水素原子であり、R2は下記式(2)で表される分子構造を有し、式(2)中のR3は水素原子、ハロゲン原子または置換基であってもよい。

[0016]

この場合、長波長発光層は光強度の高いオレンジ光を発する。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0017]

【化7】

[0018]

Aは下記式(3)で表される分子構造を有し、式(3)中のR4は水素原子、 ハロゲン原子または置換基であってもよい。

[0019]

この場合、長波長発光層は光強度の高いオレンジ光を発する。したがって、高 効率な白色光の取り出しが可能である。

[0020]

【化8】

[0021]

第1の燐光発光材料は、下記式(4)の分子構造を有するトリス(2-フェニルキノリン)イリジウム骨格を有し、式(4)中のR5およびR6は同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子または置換基であってもよい。

[0022]

この場合、長波長発光層は光強度の高いオレンジ光を発する。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0023]

【化9】

$$\begin{bmatrix} R6 \\ \hline \\ 1r \end{bmatrix}_{R5}$$
 ... (4)

[0024]

陽極と陰極とをさらに備え、陽極と陰極との間に長波長発光層および短波長発 光層が順に形成され、長波長発光層は、ホール輸送能力を有する第1の補助ドー パントをさらに含んでもよい。

[0025]

この場合、陽極から長波長発光層に供給されるホールが長波長発光層を通過し やすくなる。それにより、供給されたホールと陰極から短波長発光層に供給され る電子とが短波長発光層において再結合しやすくなる。したがって、陽極から長 波長発光層に供給されるホールの大部分が長波長発光層において電子と再結合す ることにより長波長発光層のオレンジ光の発光強度が短波長発光層の青色光の発 光強度に比べて高くなることが防止される。

[0026]

第1の燐光発光材料および第1の補助ドーパントの合計の体積率は、長波長発 光層に対して3~40%であってもよい。この場合、陽極から長波長発光層に供 給されるホールが長波長発光層を通過しやすくなる。それにより、供給されたホ ールと電子とが短波長発光層において再結合しやすくなる。

[0027]

第1のホスト材料の最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH5、第1の燐光 発光材料の最高被占有分子軌道のレベルH4および第1の補助ドーパントの最高 被占有分子軌道のレベルH6は、上式(5)~(7)で表される関係を満足して もよい。

[0028]

 $H 4 < H 6 < H 5 \cdots (5)$

 $| H6 - H4 | < 0.4 eV \cdots (6)$

 $| H 5 - H 6 | < 0.4 eV \cdots (7)$

この場合、陽極から長波長発光層に供給されるホールが長波長発光層を通過し やすくなる。それにより、供給されたホールと電子とが短波長発光層において再 結合しやすくなる。

[0029]

第1の補助ドーパントは、アミン系材料、アントラセン誘導体またはイリジウム錯体から構成されてもよい。この場合、陽極から長波長発光層に供給されるホールが長波長発光層を通過しやすくなる。それにより、供給されたホールと電子とが短波長発光層において再結合しやすくなる。

[0030]

長波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度と短波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度との比が100対20~100であってもよい。この場合、オレンジ光の光強度と青色光の光強度が同程度となる。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0031]

短波長層は、第2のホスト材料と第2の燐光発光材料とを含み、第2の燐光発 光材料は、下記式(8)で表される分子構造を有し、式(8)中のB1は置換基 であってもよい。

[0032]

【化10】

[0033]

この場合、短波長発光層は光強度の高い青色光を発する。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0034]

陽極と陰極とをさらに備え、陽極と陰極との間に短波長発光層および長波長発 光層が順に形成され、短波長発光層は、ホール輸送能力を有する第2の補助ドー パントをさらに含んでもよい。

[0035]

この場合、陽極から短波長発光層に供給されるホールが短波長発光層を通過しやすくなる。それにより、供給されたホールと陰極から長波長発光層に供給される電子とが長波長発光層において再結合しやすくなる。したがって、陽極から短波長発光層に供給されるホールの大部分が短波長発光層において電子と再結合することにより短波長発光層のオレンジ光の発光強度が長波長発光層のオレンジ光の発光強度に比べて高くなることが防止される。

[0036]

第2の燐光発光材料と第2の補助ドーパントとの合計の体積率は、短波長発光 層に対して3~40%であってもよい。この場合、陽極から短波長発光層に供給 されるホールが短波長発光層を通過しやすくなる。それにより、供給されたホー ルと電子とが長波長発光層において再結合しやすくなる。

[0037]

第2のホスト材料の最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH3、第2の燐光 発光材料の最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH1および第2の補助ドーパ ントの最高被占有分子軌道のエネルギーレベルH2は、(9)で表される関係を 満足してもよい。

[0038]

 $H 2 < H 1 < H 3 \cdots (9)$

この場合、陽極から短波長発光層に供給されるホールが短波長発光層を通過し やすくなる。それにより、供給されたホールと電子とが長波長発光層において再 結合しやすくなる。

[0039]

第2の補助ドーパントは、アミン系材料、アントラセン誘導体またはイリジウム錯体から構成されてもよい。この場合、陽極から短波長発光層に供給されるホールが短波長発光層を通過しやすくなる。それにより、供給されたホールと電子とが長波長発光層において再結合しやすくなる。

$[0\ 0\ 4\ 0\]$

短波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度と長波長発光層が発する光の極大発光ピーク強度との比が100対20~100であってもよい。この場合、青色光の光強度とオレンジ光の光強度が同程度となる。したがって、高効率な白色光の取り出しが可能である。

[0041]

【発明の実施の形態】

(第1の実施の形態)

図1は、本発明の一実施の形態に係る有機EL素子を示す模式的な断面図であ

る。

[0042]

図1に示す有機EL素子100の作製時には、予めガラス基板1上に $In_2O_3-SnO_2$ (ITO)からなる陽極2を形成し、この陽極2上に、 $10^{-4}Pa$ 台の真空度で蒸着法により、ホール注入層3、ホール輸送層4、青色光発光層5、オレンジ光発光層6、電子輸送層7および電子注入層8を順に形成して有機薄膜層10を形成する。さらに、この有機薄膜層10上に、マグネシウムとインジウムとの合金(Mg:In)からなる陰極9を形成する。

[0043]

ホール輸送層 4 は、例えば、下記式(10)で表される分子構造を有するN, N'ージ (ナフタレンー1ーイル)ーN, N'ージフェニルーベンジジン (N,N'-Di (naphthalene-1-yl)-N,N'-diphenyl-benzidine:以下、NPBと称する)、下記式 (11)で表される分子構造を有する4, 4'4"ートリス (Nー(2ーナフチル)ーNーフェニルーアミノ)ートリフェニルアミン (4,4'4"-Tris(N-(2-naphthyl)-N-phenyl-amino)-triphenylamine:以下、2TNATAと称する)、N, N'ービスー (3ーメチルフェニル)ーN, N'ービスー (フェニル)ーベンジジン (N,N'-Bis-(3-methylphenyl)-N,N'-bis-(phenyl)-benzidine:以下、TPDと称する)等のアミン系材料から構成される。

[0044]

【化11】

[0045]

【化12】

[0046]

また、ホール輸送層 4 は、下記式(1 2)で表される分子構造を有するルブレン(R u b r e n e)等のアントラセン誘導体または下記式(1 3)で表される分子構造を有するトリス(2-フェニルピリジン)インジウム(Tris(2-phenylp yridine) iridium:以下、I r (p p y) 3と称する)から構成されてもよい。

[0047]

【化13】

[0048]

【化14】

[0049]

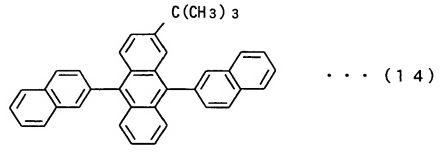
青色光発光層 5 は、発光ドーパントおよび補助ドーパントがドープされたホスト材料から構成される。

[0050]

青色光発光層 5 のホスト材料は、例えば、下記式(14)で表される分子構造を有する tert ーブチル置換ジナフチルアントラセン(以下、化合物 A と称する)から構成される。

[0051]

【化15】



[0052]

また、青色光発光層5のホスト材料にドープされる発光ドーパントは、下記式(15)の分子構造を有することが好ましい。

[0053]

【化16】

[0054]

式(15)中のB1は後述の置換基を示し、nは、1~10の整数である。nが2以上の場合、B1は同一または異なっていてもよい。B1は、例えば、フェニル基、ヘテロアリール基等のアニール基であり、ヘテロ原子に酸素原子、硫黄原子もしくは窒素原子および/またはハロゲン原子を有してもよく、ヘテロ原子にヒドロキシ基、アミノ基、スルホ基、ホスホ基、カルボキシ基、アルデヒド基、カルバゾール基等から選択された置換基を有してもよく、あるいはヘテロ原子に酸素原子、硫黄原子もしくは窒素原子および/またはハロゲン原子ならびに上記の置換基を有してもよい。また、B1は、アントラセン環のいずれの位置に置換されていてもよく、複数アントラセン環に置換されていてもよい。B1は、互いに異なる複数の置換基であってもよい。

[0055]

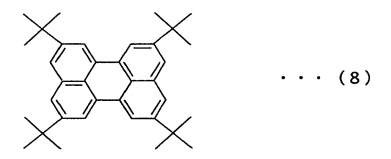
上記発光ドーパントが発する光強度のピーク波長は、430 nm~510 nm である。それにより、青色光発光層 5 は、主として青色光を発する。

[0056]

例えば、青色光発光層 5 のホスト材料にドープされる発光ドーパントには、下記式 (8) で表される分子構造を有する 1, 4, 7, 1 0 ーテトラーターシャリーーブチルペリレン (1,4,7,10-Tetra-tert-butylPerylene:以下、TBPと称する)が用いられる。

[0057]

【化17】



[0058]

青色光発光層5のホスト材料にドープされる補助ドーパントには、ホール輸送層として用いたNPBまたはルブレンが用いられる。

[0059]

青色光発光層 5 は、例えば、ホスト材料に対して発光ドーパントの体積率が 2 %程度であり、補助ドーパントの体積率が 0 %~4 0 %である。補助ドーパントの好ましい体積率は、 3 %~4 0 %である。

[0060]

オレンジ光発光層 6 は、発光ドーパントがドープされたホスト材料から構成される。オレンジ光発光層 6 のホスト材料は、例えば、下記式(1 6) で表される分子構造を有する 4, 4'ービス(カルバゾールー 9 ーイル)ービフェニル(4, 4'-Bis(carbazol-9-yl)-biphenyl:以下CBPと称する)から構成される。

[0061]

【化18】

[0062]

オレンジ光発光層6のホスト材料にドープされる発光ドーパントは、下記式(1)で表される分子構造を有することが好ましい。なお、式(1)中のR1およびR2は互いに同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子または置換基である。Aは置換基であり、Lは配位子であり、Mは重金属である。

[0063]

【化19】

$$\begin{bmatrix} A & & \\$$

[0064]

R1およびR2の置換基は、例えば、シアノ基、シリル基、アルキニル基、アルケニル基、アルコキシ基、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、ニトリル基、スルホ基、カルボキシ基、アルデヒド基等であり、20個までの炭素原子を有する飽和もしくは不飽和の直鎖もしくは枝分かれ状のものである。

[0065]

あるいは、R1およびR2の置換基は、ピリジン環と縮合するアリール基、複素芳香族基、縮合芳香族基等である。これらの基は、アルキル基、アルケニル基、アシクロアルキル基、アリール基等を有し、アニール基は、例えば、フェニル基またはヘテロアリール基であり、ヘテロ原子に酸素原子、硫黄原子もしくは窒素原子、ハロゲン、ヒドロキシ基、アミノ基、スルホ基、ホスホ基、カルボキシ基、アルデヒド基等から選択された置換基を有してもよい。R1とR2とは互いに結合または環化してもよい。

[0066]

上記式(1)のR1が水素原子であり、R2が下記式(2)に示される置換基であってもよい。上記式(2)中のR3は水素原子、ハロゲン原子または置換基である。

[0067]

【化20】

[0068]

なお、R 3 の置換基は、例えば、 $-C_n\ H_{2n+1}\ (n=0\sim 1\ 0)$ 、フェニル基、ナフチル基、チオフェン基、 $-C\ N$ 、 $-N\ (C_n\ H_{2n+1})_2\ (n=1\sim 1\ 0)$ 、 $-C\ O\ O\ C_n\ H_{2n+1}\ (n=1\sim 1\ 0)$ 、-F、 $-C\ I$ 、 $-B\ r$ 、-I、 $-O\ C$ H_3 、 $-O\ C_2\ H_5$ 等であってもよい。

[0069]

式(1)中のLの配位子は、例えば、ハロゲン配位子、ピコリン酸、サリチル

酸等のカルボン酸配位子、イミン配位子、アセチルアセトン、ジベンゾイルメタン等のジケトン配位子、リン配位子、フェニルピリジン等のオルトカルボメタル 化配位子等であってもよい。

[0070]

また、上記式(1)中のMの重金属が白金、パラジウム、イリジウム、ロジウム、レニウム等であってもよい。

[0071]

上記式(1)中のm, nは、2m+2n=6または2m+n=6(m=1, 2, 3)の関係を有する。Lは、Mに対して単座または2座配位子である。

[0072]

また、上記式(1)中のAの置換基は下記式(3)であってもよい。

[0073]

【化21】

[0074]

なお、式(3)中のR 4 は水素原子、ハロゲン原子または置換基を示す。R 4 の置換基は、例えば、 $-C_n$ H_{2n+1} $(n=0\sim1~0)$ 、フェニル基、ナフチル基、チオフェン基、-C N、-N $(C_n$ $H_{2n+1})_2$ $(n=1\sim1~0)$ 、-C O O C n H_{2n+1} $(n=1\sim1~0)$ 、-F 、-C I、-B r、-I 、-O C +G 等であってもよい。

[0075]

また、上記式(1)の化合物が下記式(4)で表される分子構造を有するトリス(2-フェニルキノリン)イリジウム(Tris(2-phenylquinoline)iridium:以下Ir(phq)と称する)骨格を有してもよい。

[0076]

【化22】

[0077]

式 (4) 中のR 5 およびR 6 は水素原子、ハロゲン原子または置換基である。 式 (4) 中のR 4 は水素原子、ハロゲン原子または置換基を示す。R 5 およびR 6 の置換基は、例えば、 $-C_n$ H_{2n+1} $(n=0\sim10)$ 、フェニル基、ナフチル基、チオフェン基、-CN、-N $(C_n$ $H_{2n+1})$ $_2$ $(n=1\sim10)$ 、-COO C_n H_{2n+1} $(n=1\sim10)$ 、-F、-C1、-Br、-I、 $-OCH_3$ 、 $-OC_2$ H_5 等であってもよい。

[0078]

上記発光ドーパントが発する光強度のピーク波長は、520nm~680nm である。それにより、オレンジ光発光層6は、主としてオレンジ光を発する。また、オレンジ光発光層6は、例えば、ホスト材料の膜厚に対して発光ドーパントが6.5%程度である。

[0079]

図2は、第1の実施の形態に係る有機EL素子におけるホール輸送層4、青色 光発光層5、ドーパントおよび補助ドーパントの最低空分子軌道(LUMO)お よび最高被占有分子軌道(HOMO)のエネルギー準位を示す図である。

[0800]

図1で説明したように、ホール輸送層4と補助ドーパントとは同一材料を用いているため、ホール輸送層4のHOMOレベルH0と補助ドーパントのHOMOレベルH1とは同エネルギー準位である。

[0081]

図2に示すように、青色光発光層5においては、(補助ドーパントのHOMOレベルH1)<(発光ドーパントのHOMOレベルH2)<(ホスト材料のHOMOレベルH3)の関係が成立する。なお、ホールのエネルギーは矢印の方向に

高くなる。

[0082]

それにより、ホール輸送層 4 から青色光発光層 5 に供給されたホールは、青色光発光層 5 を通過しやすく、図 1 のオレンジ光発光層 6 に到達しやすい。その結果、電子とホールとがオレンジ光発光層 6 において再結合しやすくなる。したがって、ホール輸送層 4 から青色光発光層 5 に供給されるホールの大部分が青色光発光層 5 において電子と再結合することにより青色光発光層 5 の青色光の発光強度がオレンジ光発光層 6 でのオレンジ光の発光強度に比べて高くなることが防止される。

[0083]

この場合、青色光発光層 5 が発する青色光の強度とオレンジ光発光層 6 が発するオレンジ光の強度との比は、1 0 0 対 2 0 \sim 1 0 0 となる。したがって、図 1 の有機 E L 素子は、効率良く白色光を発することができる。

[0084]

本実施の形態においては、青色光発光層 5 が短波長発光層に相当し、オレンジ光発光層 6 が長波長発光層に相当し、青色光発光層 5 のホスト材料が第 1 のホスト材料に相当し、青色光発光層 5 のホスト材料にドープされる発光ドーパントが第 1 の燐光発光材料に相当し、青色光発光層 5 のホスト材料にドープされる補助ドーパントが第 1 の補助ドーパントに相当し、オレンジ光発光層 6 のホスト材料が第 2 のホスト材料に相当し、オレンジ光発光層 6 のホスト材料にドープされる発光ドーパントが第 2 の燐光発光材料に相当し、オレンジ光発光層 6 のホスト材料にドープされる料にドープされる補助ドーパントが第 2 の補助ドーパントに相当する。

[0085]

(第2の実施の形態)

図3は、第2の実施の形態に係る有機EL素子を示す模式的な断面図である。

[0086]

図3の有機EL素子が図1の有機EL素子と異なる点は、図3の青色光発光層5 a およびオレンジ光発光層6 a が図1の青色光発光層5 およびオレンジ光発光層6 と逆に形成されている点である。

[0087]

オレンジ光発光層6aは、図1のオレンジ光発光層6のホスト材料に補助ドーパントがドープされた構成を有する。オレンジ光発光層6aのホスト材料にドープされる補助ドーパントには、ホール輸送層4に用いられるNPB、ルブレンまたはIr(ppy)が用いられる。

[0088]

オレンジ光発光層 6 a は、例えば、ホスト材料に対して発光ドーパントの体積率が 6 . 5 %程度であり、補助ドーパントの体積率が 0 %~4 0 %である。補助ドーパントの好ましい体積率は、3 %~4 0 %である。

[0089]

青色光発光層 5 a は、図 1 の青色光発光層 5 のホスト材料に補助ドーパントがドープされていない構成を有する。

[0090]

図4は、第2の実施の形態に係る有機EL素子におけるホール輸送層4、オレンジ光発光層6a、ドーパントおよび補助ドーパントの最低空分子軌道(LUMO)および最高被占有分子軌道(HOMO)のエネルギー準位を示す図である。

[0091]

図3で説明したように、ホール輸送層4と補助ドーパントとは同一材料を用いているため、ホール輸送層4のHOMOレベルH0と補助ドーパントのHOMOレベルH1とは同エネルギー準位である。

[0092]

図3に示すように、オレンジ光発光層 6 a おいては、(発光ドーパントのHOMOレベルH4) < (補助ドーパントのHOMOレベルH1) < (ホスト材料のHOMOレベルH5) の関係が成り立つ。また、それぞれのHOMOレベルに関して、 | (補助ドーパントのHOMOレベルH1) - (発光ドーパントのHOMOレベルH4) | < 0.4 e Vの関係と | (ホスト材料のHOMOレベルH5) - (補助ドーパントのHOMOレベルH1) | < 0.4 e Vの関係とが成立する

[0093]

それにより、ホール輸送層 4 からオレンジ光発光層 6 a に供給されたホールは、オレンジ光発光層 6 a を通過しやすく、図 3 の青色光発光層 5 a に到達しやすい。その結果、電子とホールとが青色光発光層 5 a において再結合しやすくなり、青色光発光層 5 a が発する光の強度が大きくなる。

[0094]

それにより、ホール輸送層 4 からオレンジ光発光層 6 a に供給されたホールは、オレンジ光発光層 6 a を通過しやすく、図 3 の青色光発光層 5 a に到達しやすい。その結果、電子とホールとが青色光発光層 5 a において再結合しやすくなる。したがって、ホール輸送層 4 からオレンジ光発光層 6 a に供給されるホールの大部分がオレンジ光発光層 6 a において電子と再結合することによりオレンジ光発光層 6 a のオレンジ光の発光強度が青色光発光層 5 a での青色光の発光強度に比べて高くなることが防止される。

[0095]

この場合、オレンジ光発光層6aが発するオレンジ光の強度と青色光発光層5aが発する青色光の強度との比は、100対20~100となる。したがって、図2の有機EL素子は、効率良く白色光を発することができる。

[0096]

【実施例】

以下、実施例1~8においては、青色光発光層5,5 a およびオレンジ光発光層6,6 a に用いるホスト材料およびドーパントの種類ならびにそれらの構成比率を変えて有機EL素子を作製し、ホスト材料およびドーパントの種類ならびにそれらの構成比率が発光効率に及ぼす影響を調べた。

[0097]

実施例1~8および比較例2に使用した式(4)の構造のIr(phq)において、R5およびR6は水素原子を示す。

[0098]

なお、実施例1~3,7および比較例1の有機EL素子においては、第1の実施の形態の有機EL素子の構造を有し、ホール注入層3の膜厚は10nm、ホール輸送層4の膜厚は50nm、青色光発光層5の膜厚は10nm、オレンジ光発

光層 6 の膜厚は 2 5 nm、電子輸送層 7 の膜厚は 2 0 、電子注入層 8 の膜厚は 1 nm、陰極 9 の膜厚は 2 0 0 nmである。

[0099]

実施例4~6,8および比較例2の有機EL素子においては、第2の実施の形態の有機EL素子の構造を有し、ホール注入層3の膜厚は10nm、ホール輸送層4の膜厚は50nm、オレンジ光発光層6aの膜厚は10nm、青色光発光層5aの膜厚は25nm、電子輸送層7の膜厚は20、電子注入層8の膜厚は1nm、陰極9の膜厚は200nmである。

[0100]

以下、第1の実施の形態の有機EL素子の構造を構造Aと呼び、第2の実施の 形態の有機EL素子の構造を構造Bと呼ぶ。

[0101]

(実施例1)

実施例1では、構造Aの有機EL素子を作製した。まず、ガラス基板1上に、陽極2を80nmスパッタにより形成した。陽極2を形成したガラス基板1を中性洗剤および純水で洗浄した後、100で10時間以上ベークした。その後、UV/03洗浄を行い、 1×10^{-4} Pa以下まで減圧した真空蒸着装置の槽内にセットした。

[0102]

ホール注入層3としてCuPcを形成した後、ホール輸送層4としてNPBを真空蒸着により形成した。次に、化合物Aをホスト材料とし、TBPを発光ドーパントとして青色光発光層5を形成した。TBPは、青色光発光層5に対して体積率が2%になるようにドープした。

[0103]

次に、CBPをホスト材料とし、Ir(phq)を発光ドーパントとしてオレンジ光発光層6を形成した。Ir(phq)は、オレンジ光発光層6に対して体積率が6.5%になるようにドープした。

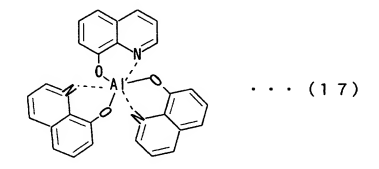
[0104]

次いで、電子輸送層7として下記式(17)で表される分子構造を有するトリ

ス(8-ヒドロキシキノリナト)アルミニウム(Tris(8-hydroxyquinolinato)al uminum:以下、Alqと称する)を形成した。電子注入層 8 としてLiFを形成し、陰極 9 としてAlを形成した。有機EL素子を、乾燥剤を塗布したガラス板を用いて接着剤で露点-80℃の雰囲気下で封止した。その結果を表1に示す。

[0105]

【化23】



[0106]

【表1】

	-			_				_
駆動 電圧 (V at 10mA /cm ²)	6	7.1	8.2	7.9	8.6	8.2	8. 1	10.4
青色光発光層/ オレンジ光 発光層 発光階 発光ピーク 強度比	100/51	100/62	23/100	29/100	001/17	26/100	100/8	16/100
発光効率 (cd/A at 10mA /cm²)	6.8	24.3	5.1	22.7	13.8	14.0	2.3	19.8
発光色 (CIE x,y)	0.21,0.36	0.32,0.37	0.50,0.42	0.41,0.42	0.50,0.45	0.47,0.43	0.21,0.34	0.55,0.41
<i>朴沙、光</i> 発発光を 発光層 補助ド−パント	なし	なし	なし	NPB	かシン	lr (ppy)	なし	なし
おジ光 発光層 ホスト材料/ 発光ドーパント	CBP/Ir (phq)	CBP/Ir(phq)	CBP/Ir (phq)	CBP/1 r (phq)	CBP/Ir (phq)	CBP/1r (phq)	Alq/DCJTB	CBP/Ir (phq)
青色光 発光層 補助ド-パント	なし	NPB	17.17	なし	なし	なし	なし	なし
青色光 発光層 *スト材料/ 発光ド-パント	化合物A/TBP	化合物A/TBP	化合物A/TBP	化合物A/TBP	化合物A/TBP	化合物A/TBP	化合物A/TBP	化合物A/TBP
案子構造	⋖	4	4	8	æ	В	4	8
	実施例 1	実施例 2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	比較例 1	比較例2

[0107]

(実施例2)

実施例2では、実施例1において、化合物AにTBPをドープするとともに補助ドーパントとしてNPBをドープした。TBPおよびNPBは、青色光発光層5に対して体積率がそれぞれ2%および10%になるようにドープした。その他は実施例1と同じ方法で有機EL素子を作製した。その結果を表1に示す。

[0108]

(実施例3)

実施例3では、実施例2において、化合物AにTBPおよびNPBをドープする代わりに、TBPおよびルブレンをドープした。TBPおよびルブレンは、青色光発光層5に対して体積率がそれぞれ2%および10%になるようにドープした。その他は実施例2と同じ方法で有機EL素子を作製した。その結果を表1に示す。

[0109]

(実施例4)

実施例4では、構造Bの有機EL素子を製作した。実施例1において、ホール輸送層4の形成後に、CBPをホスト材料とし、Ir(phq)を発光ドーパントとし、NPBを補助ドーパントとしてオレンジ光発光層6aを形成した。Ir(phq)およびNPBは、オレンジ光発光層6aに対して体積率がそれぞれ6.5%および10%になるようにドープした。

[0110]

オレンジ光発光層 6 a を形成した後に、化合物 A をホスト材料とし、T B P を発光ドーパントとして青色光発光層 5 a を形成した。T B P は、青色光発光層 5 a に対して体積率が 2.0%になるようにドープした。その他は実施例 1 と同じ方法で有機 E L 素子を作製した。その結果を表 1 に示す

(実施例 5)

実施例5では、実施例4において、Ir(phq)およびNPBをCBPにドープする代わりに、Ir(phq)およびルブレンをCBPにドープした。Ir(phq)およびルブレンは、オレンジ光発光層6aに対して体積率がそれぞれ6.5%および10%になるようにドープした。その他は実施例4と同じ方法で有機EL素子を作製した。

[0111]

(実施例6)

実施例 6 では、実施例 4 において、I r(p h q)および N P B を C B P にドープする代わりに、I r(p h q)および I r(p p y)を C B P にドープした。 I r(p h q)および I r(p p y)は、オレンジ光発光層 6 a に対して体積率がそれぞれ 6. 5 %および 2 %になるようにドープした。その他は実施例 4 と同じ方法で有機 E L 素子を作製した。

[0112]

(比較例1)

比較例1では、実施例1において、CBPにIr (phq)をドープする代わりにAlqをホストとして下記式(18)で表される分子構造を有する(2-(1,1-ジメチルエチル)-6-(2-(2,3,6,7-テトラヒドロー1,1,7,7-テトラメチルー1II,5II-ベンゾ〔ij〕キノリジン-9-イル)エテニル)-4H-ピラン-4-イリデン)プロパンジニトリル((2-(1,1-Dimethylethyl)-6-(2-(2,3,6,7-tetrahydro-1,1,7,7-tetramethyl-III,5II-benzo〔ij〕quinolizin-9-yl)ethenyl)-4H-pyran-4-ylidene)propanedinitrile:以下DCJTBと称する)をドープした。DCJTBは、オレンジ光発光層6に対して体積率が1.0%になるようにドープした。その他は実施例1と同じ方法で有機EL素子を作製した。

[0113]

【化24】

[0114]

(比較例2)

比較例2では、実施例4において、NPBをホスト材料にドープしなかった。 その他は実施例4と同じ方法で有機EL素子を作製した。その結果を表1に示す

[0115]

(評価1)

実施例1~6および比較例1,2で作製した有機EL素子の発光特性を測定した。表1に実施例1~6および比較例1,2で作製した有機EL素子の構造、各層の材料および発光特性の測定結果を示す。

[0116]

実施例 $1\sim6$ で作製した有機EL素子は、オレンジ発光層6または6aにIr (phq)がドープされることにより、比較例1に比較して発光効率が2倍以上となった。特に実施例2, 4においては、発光効率が大幅に向上した。

[0117]

また、実施例1~6で作製した有機EL素子は、青色光ピーク強度とオレンジ光ピーク強度との比が改善されている。比較例1,2では、青色光ピーク強度およびオレンジ光ピーク強度のいずれか一方の光ピーク強度が過度に高い。それに比較して、実施例2~6では、青色光ピーク強度とオレンジ光ピーク強度との比が平滑化されている。これは、図2および図4で説明したように、補助ドーパントを青色光発光層5またはオレンジ光層発光層6aにドープすることにより、ホールが通過しやすくなり、電子とホールとが結合する位置が変化したためである

[0118]

図5は、実施例1,2,4および比較例2で作製した有機EL素子が発する光 強度スペクトルを示す図である。図5の縦軸は光強度を示し、横軸は光の波長を 示す。

[0119]

図5に示すように、実施例1で作製した有機EL素子においては、青色光は光 強度の高いピークを有するが、オレンジ光は光強度のピークがほとんど見られな い。それに比較して、実施例2で作製した有機EL素子においては、青色光およびオレンジ光の両方が高いピークを有する。それにより、実施例2の有機EL素子は、効率良く白色光を発することがわかる。

[0120]

また、比較例2で作製した有機EL素子においては、オレンジ光は光強度の高いピークを有するが、青色光の光強度のピークはどとんど見られない。それに比較して、実施例4で作製した有機EL素子においては、青色光およびオレンジ光の両方が光強度の高いピークを有する。それにより、実施例4の有機EL素子は、効率良く白色光を発することがわかる。

[0121]

(実施例7)

実施例7では、実施例2において、青色光発光層5に対してNPBの体積率を0%~50%まで変化させた。その他は実施例2と同じ方法で有機EL素子を作製した。

[0122]

(評価2)

実施例7で作製した有機EL素子の各発光特性を測定した。図6は、NPBドープ濃度とオレンジ発光層6の発光ピーク強度および発光色(CIEのx値)との関係の測定結果を示す図である。図6の縦軸は青色光発光層5の発光ピーク強度を100とした場合のオレンジ光発光層6の発光ピーク強度の比およびCIEのx値である。横軸は青色光発光層5にドープしたNPBの濃度である。

[0123]

図6に示すように、NPBの体積率が10%を超えるとオレンジ発光層6の高い発光ピーク強度比が得られた。

[0124]

(実施例8)

実施例 8 では、実施例 4 において、オレンジ光発光層 6 a に対してNPBの体積率を 0%~50%まで変化させた。その他は実施例 4 と同じ方法で有機EL素子を作製した。

[0125]

(評価3)

実施例8で作製した有機EL素子の各特性を測定した。図7は、NPBドープ 濃度と青色光発光層5aの発光ピーク強度および発光色(CIEのx値)との関 係の測定結果を示す図である。

[0126]

図7の縦軸はオレンジ光発光層6aの発光ピーク強度を100とした場合の青色光発光層5aの発光ピーク強度の比およびCIEのx値である。横軸はオレンジ光発光層6aにドープしたNPBの濃度である。

[0127]

図7に示すように、NPBの体積率が10%を超えると青色光発光層5aの高い発光ピーク強度比が得られた。

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明の一実施の形態に係る有機EL素子を示す模式的な断面図である。

【図2】

第1の実施の形態に係る有機EL素子におけるホール輸送層、青色光発光層、 ドーパントおよび補助ドーパントの最低空分子軌道(LUMO)および最高被占 有分子軌道(HOMO)のエネルギー準位を示す図である。

【図3】

第2の実施の形態に係る有機EL素子を示す模式的な断面図である。

【図4】

第2の実施の形態に係る有機EL素子におけるホール輸送層、オレンジ光発光層、ドーパントおよび補助ドーパントの最低空分子軌道(LUMO)および最高被占有分子軌道(HOMO)のエネルギー準位を示す図である。

【図 5】

実施例1,2,4および比較例2で作製した有機EL素子が発する光強度スペクトルを示す図である。

【図6】

NPBドープ濃度とオレンジ発光層の発光ピーク強度および発光色(CIEのx値)との関係の測定結果を示す図である。

【図7】

NPBドープ濃度と青色光発光層の発光ピーク強度および発光色(CIEのx値)との関係の測定結果を示す図である。

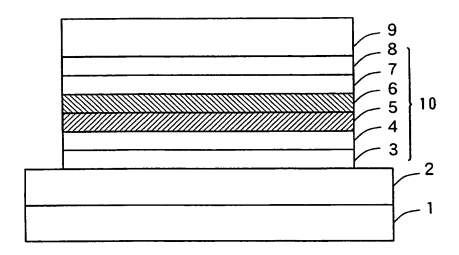
【符号の説明】

- 1 ガラス基板
- 2 陽極
- 3 ホール注入層
- 4 ホール輸送層
- 5.5a 青色光発光層
- 6, 6 a オレンジ光発光層
- 7 電子輸送層
- 8 電子注入層
- 9 陰極
- 10 有機薄膜層

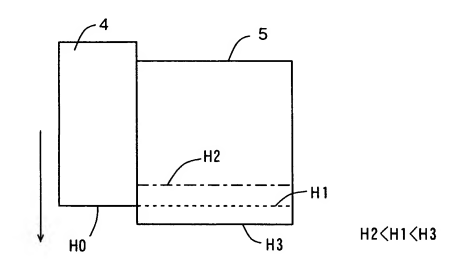
【書類名】

図面

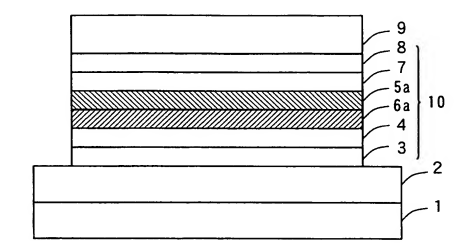
【図1】



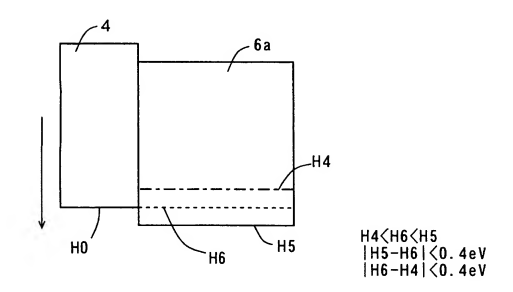
【図2】



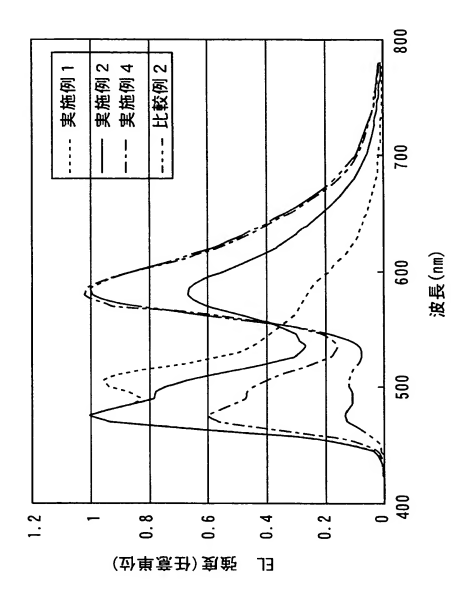
【図3】



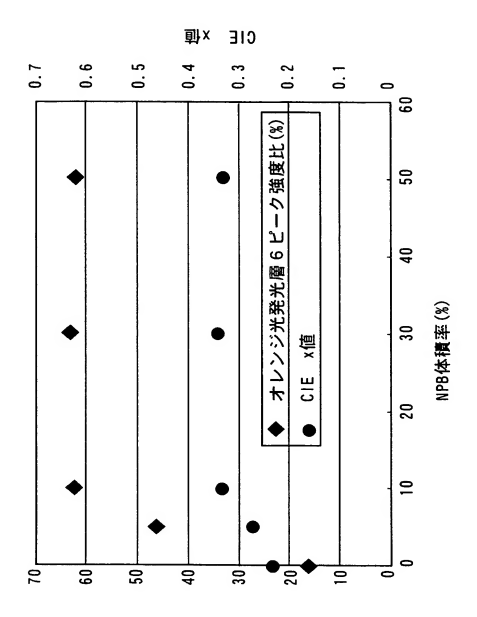
【図4】



【図5】

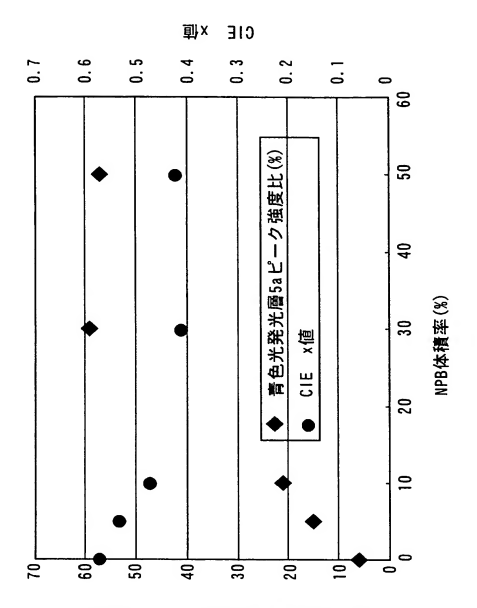


【図6】



出動館 4ー3 光発の 8 層光発光でくした

[図7]



出數嵌个一°1光榮のpg酮光発光色青

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 高効率な白色光の取り出しが可能な有機EL素子を提供する。

【解決手段】 陽極2上に、ホール注入層3、ホール輸送層4、青色光発光層5、オレンジ光発光層6、電子輸送層7、電子注入層8および陰極9が順に形成される。青色光発光層5は、補助ドーパントおよび青色光を発する発光ドーパントがドープされたホスト材料から構成される。補助ドーパントには、ホール輸送層4に用いた材料が用いられる。オレンジ光発光層6は、オレンジ光を発する発光ドーパントがドープされたホスト材料から構成される。

【選択図】 図1

特願2003-089415

a 1 1 4

出願人履歴情報

識別番号

[000001889]

1. 変更年月日

1993年10月20日

[変更理由]

住所変更

住 所

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号

氏 名 三洋電機株式会社